USE OF SURFACE ACTIVE STRUCTURAL COPOLYMER AS DISPERSANT AND/OR GRINDING ASSISTANT

Also published as: Publication number: JP11104479 (A) Publication date: 1999-04-20 以EP0892020 (A1) Inventor(s): EGRAZ JEAN-BERNARD; JACQUEMET CHRISTIAN; EP0892020 (B1) MONGOIN JACQUES, SUAU JEAN MARC + ZA9806371 (A) Applicant(s): LUS6093764 (A) Classification: TW225871-(B) - international: B01F17/52; C08F220/04; C08F220/28; C09C3/00; C09C3/04; D21H17/67; D21H19/36; B01F17/52; C08F220/00; C09C3/00; C09C3/04; D21H17/00; D21H19/00; (IPC1-7); B01F17/52; more >> C09C3/00; D21H17/67; D21H19/36 C08F290/06B;; C08F220/04;; C08F220/28;; C09C3/04 - European: Application number: JP19980204092 19980717 Priority number(s): FR19970009387 19970718

Abstract of JP 11104479 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an aqueous suspension of an inorganic material which is easy to handle regardless of the surface property of the inorganic material by using a copolymer which is made up of an ethylene unsaturated monomer with carboxylic acid group, sulfonic acid group or phosphoric acid group and an ethylene unsaturated monomer without carboxylic acid group and one kind of oxyalkylated surfactant monomer as a dispersant/grinding assistant. SOLUTION: An aqueous suspension is obtained by using a copolymer made up of an ethylene unsaturated monomer with carboxylic acid group, sulfonic acid group or phosphoric acid group, an ethylene unsaturated monomer without carboxylic acid group and one kind of alkoxylated monomer with a hydrophobic group at the terminal represented by formula ((m) and (p) are each a number of alkyleneoxide units and are 100 or less; (n) is a number of ethyleneoxide units and is 100 or less; (q) is a numeral of 1 or larger representing the number 0<=q(n+m+p)<=100; R1, R2 are each hydrogen, methyl group or ethyl group; R is a polymeric unsaturated group belonging to the group of ester acrylates or the like and so forth; and R' is a certain kind of hydrophobic group when R indicates an unsaturated group or a polymeric unsaturated group).

Data supplied from the espacenet database -- Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-104479

(43)公開日 平成11年(1999)4月20日

(E1) I_A (C1 6	識別記号	F I
(51) Int.Cl. ⁶	麻瓜 加品2万	
B01F 17/52		B 0 1 F 17/52
C 0 9 C 3/00		C 0 9 C 3/00
D 2 1 H 19/36		D 2 1 H 1/22 Z
17/67		3/78
		審査請求 未請求 請求項の数9 OL (全22頁)
(21)出願番号	特顧平10-204092	(71) 出願人 598100667
.=-,		コアテツクス・エス・アー
(22)出願日	平成10年(1998) 7月17日	フランス国、69730・ジユネ、ゾーン・ア
	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	ンデユストリエル・リヨン・ノール、リ
(31)優先権主張番号	97 09387	ユ・アンペール、35
(32)優先日	1997年7月18日	(72)発明者 ジヤンーベルナール・エグラ
(33)優先権主張国	フランス (FR)	フランス国、69130・エキユリ、アンバ
		ス・ドユ・ムーラン・キヤロン(番地な
	•	L)
		(72)発明者 クリスチヤン・ジヤクメ
	•	フランス国、69005・リヨン、アレ・アン
-		リエツト、24
•		(74)代理人 弁理士 川口 義雄 (外2名)
		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 分散剤及び/又は粉砕助剤としての界面活性構造コポリマーの使用

(57)【要約】

【課題】 無機物質の水性懸濁液を得るための分散剤及び/又は粉砕助剤としての界面活性構造コポリマー。

【解決手段】 a) エチレン性不飽和とカルボン酸基をもつ少なくとも1種のモノマーと、

- b)任意成分として、エチレン性不飽和とスルホン酸基 もしくはリン酸基又はそれらの混合基をもつ少なくとも 1種のモノマーと、
- c)任意成分として、エチレン性不飽和をもち且つカルボン酸基をもたない少なくとも1種のモノマーと、
- d) エチレン性不飽和をもち且つ末端に疎水鎖をもつ少なくとも1種のオキシアルキル化界面活性モノマーから構成されるコポリマーを分散剤及び/又は粉砕助剤として使用する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 分散及び/又は粉砕する無機物質が親水性であるか疎水性であるかを問わずに無機物質の水性懸濁液用の分散剤及び/又は粉砕助剤としてのコポリマーの使用であって、前記コポリマーが、

a) アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、イソクロトン酸、桂皮酸等の一酸から必須に選択され、場合によりイタコン酸、フマル酸、マレイン酸、シトラコン酸等の二酸、無水マレイン酸等の無水カルボン酸、及びマレイン酸もしくはイタコン酸の $C_1 \sim C_4$ モノエステル等の二酸半エステル、又はそれらの混合物を加えてもよい、エチレン性不飽和とカルボン酸基をもつ少なくとも1種のモノマーと、

b)任意成分として、アクリルアミドメチルプロバンスルホン酸、メタリルスルホン酸ナトリウム、ビニルスルホン酸及びスチレンスルホン酸から選択される、エチレン性不飽和とスルホン酸基をもつモノマーであるか、エチレングリコールメタクリレートホスフェート、プロピレングリコールメタクリレートホスフェート、プロピレングリコールアクリレートホスフェート、プロピレングリコールアクリレートホスフェート及びそれらのエトキシレートから選択される、エチレン性不飽和とリン酸基をもつモノマーであるか、又はそれらの混合物である少なくとも1種のモノマーと、

[式中、m及びpは100以下のアルキレンオキシドユ ニットの数を表し、nは100以下のエチレンオキシド ユニットの数を表し、gは1又は1より大きい数であっ て且つ0≤q(n+m+p)≤100となるような数を 表し、R」は水素、メチル基又はエチル基を表し、R。は 水素、メチル基又はエチル基を表し、Rはアクリル酸エ ステル、メタクリル酸エステル、マレイン酸エステル、 イタコン酸エステル、クロトン酸エステル、ビニルフタ ル酸エステルからなる群、又はアクリルウレタン、メタ クリルウレタン、 $\alpha - \alpha' - ジメチルーm - イソプロペ$ ニルベンジルウレタン、アリルウレタン等の不飽和ウレ タンの群に属する重合性不飽和基を表し、R'は、Rが 不飽和ウレタンの群に属する不飽和基を表すときには、 トリスチリルフェニル及び炭素原子数が8以上の直鎖も . しくは分枝鎖アルキル、アルキルアリール、アリールア ルキル、アリール基又は炭素原子数が8以上のジアルキ ルアミン等の疎水基を表し、Rがアクリル酸エステル、 メタクリル酸エステル、マレイン酸エステル、イタコン 酸エステル、クロトン酸エステル又はビニルフタニル酸 エステルの群に属する重合性不飽和基を表すときには、 トリスチリルフェニル及び炭素原子数が30より多い直 鎖もしくは分枝鎖アルキル、アルキルアリール、アリー

c)任意成分として、メチルアクリレート、メチルメタ クリレート、エチルアクリレート、エチルメタクリレー ト、ブチルアクリレート、ブチルメタクリレート、2-エチルヘキシルアクリレート、2-エチルヘキシルメタ クリレート等のアクリル酸エステルもしくはメタクリル 酸エステル; アクリロニトリル、メタクリロニトリル、 酢酸ビニル、スチレン、メチルスチレン、ジイソブチレ ン、ビニルピロリドン、ビニルカプロラクタム;アクリ ルアミド、メタクリルアミド等の不飽和アミド又は例え ばジメチルアミノプロピルアクリルアミドもしくはジメ チルアミノプロピルメタクリルアミド等のその置換誘導 体;グリコールのアクリル酸エステルもしくはメタクリ ル酸エステル; メタクリルアミドプロピルトリメチルア ンモニウムクロリドもしくはメタクリルアミドプロピル トリメチルアンモニウムスルフェート; トリメチルアン モニウムエチルクロリドのメタクリレートもしくはトリ メチルアンモニウムエチルスルフェートのメタクリレー ト、並びにそれらのアクリレート及び第4級化アクリル アミド対応物及び/又はジメチルジアリルアンモニウム クロリドから構成される群から選択される、エチレン性 不飽和をもち且つカルボン酸基をもたない少なくとも1 種のモノマーと、

d) 一般式(I):

【化1】

ルアルキル、アリール基又は炭素原子数が22以上のジアルキルアミン等の疎水基を表す]のエチレン性不飽和をもち且つ末端に疎水鎖をもつ少なくとも1種のオキシアルキル化モノマーから構成され、成分(a)、

(b)、(c)及び(d)の合計が100であり、50以下、好ましくは25以下の比粘度をもつことを特徴とする前記使用。

【請求項2】 コポリマーが、

a) アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、イソクロトン酸、桂皮酸等の一酸から必須に選択され、場合によりイタコン酸、フマル酸、マレイン酸、シトラコン酸等の二酸、無水マレイン酸等の無水カルボン酸、及びマレイン酸もしくはイタコン酸の $C_1 \sim C_4$ モノエステル等の二酸半エステル、又はそれらの混合物を加えてもよい、エチレン性不飽和とカルボン酸基をもつ少なくとも1種のモノマー99~10重量%と、

b) アクリルアミドメチルプロパンスルホン酸、メタリルスルホン酸ナトリウム、ビニルスルホン酸及びスチレンスルホン酸から選択される、エチレン性不飽和とスルホン酸基をもつモノマーであるか、エチレングリコールメタクリレートホスフェート、プロピレングリコールメタクリレートホスフェート、エチレングリコールアクリ

レートホスフェート、プロピレングリコールアクリレートホスフェート及びそれらのエトキシレートから選択される、エチレン性不飽和とリン酸基をもつモノマーであるか、又はそれらの混合物である少なくとも1種のモノマー0~50重量%と、

c)メチルアクリレート、メチルメタクリレート、エチルアクリレート、エチルメタクリレート、ブチルアクリレート、ブチルメタクリレート、ブチルアクリレート、フェチルへキシルアクリレート、2-エチルへキシルメタクリレート等のアクリル酸エステルもしくはメタクリル酸エステル;アクリロニトリル、メタクリロニトリル、酢酸ビニル、スチレン、メチルスチレン、ジイソブチレン、ビニルピロリドン、ビニルカプロラクタム;アクリルアミド、メタクリルアミド等の不飽和アミド又は例えばジメチルアミノプロピルアクリルアミドもしくはジメチルアミノプロピ

ルメタクリルアミド等のその置換誘導体;グリコールのアクリル酸エステルもしくはメタクリル酸エステル;メタクリルアミドプロピルトリメチルアンモニウムクロリドもしくはメタクリルアミドプロピルトリメチルアンモニウムスルフェート;トリメチルアンモニウムエチルクロリドのメタクリレートもしくはトリメチルアンモニウムエチルクロリドのメタクリレート、並びにそれらのアクリレート及び第4級化アクリルアミド対応物及び/又はジメチルジアリルアンモニウムクロリドから構成される群から選択される、エチレン性不飽和をもち且つカルボン酸基をもたない少なくとも1種のモノマー0~50重量%と、

d)一般式(I):

【化2】

「式中、m及びpは100以下のアルキレンオキシドユ ニットの数を表し、nは100以下のエチレンオキシド ユニットの数を表し、qは1又は1より大きい数であっ て且つ0≤q(n+m+p)≤100となるような数を 表し、R₁は水素、メチル基又はエチル基を表し、R₂は 水素、メチル基又はエチル基を表し、Rはアクリル酸エ ステル、メタクリル酸エステル、マレイン酸エステル、 イタコン酸エステル、クロトン酸エステル、ビニルフタ ル酸エステルからなる群、又はアクリルウレタン、メタ クリルウレタン、α-α'-ジメチル-m-イソプロペ ニルベンジルウレタン、アリルウレタン等の不飽和ウレ タンの群に属する重合性不飽和基を表し、R'は、Rが 不飽和ウレタンの群に属する不飽和基を表すときには、 トリスチリルフェニル及び炭素原子数が8以上の直鎖も しくは分枝鎖アルキル、アルキルアリール、アリールア ルキル、アリール基又は炭素原子数が8以上のジアルキ ルアミン等の疎水基を表し、Rがアクリル酸エステル、 メタクリル酸エステル、マレイン酸エステル、イタコン 酸エステル、クロトン酸エステル又はビニルフタニル酸 エステルの群に属する重合性不飽和基を表すときには、 トリスチリルフェニル及び炭素原子数が30より多い直 鎖もしくは分枝鎖アルキル、アルキルアリール、アリー ルアルキル、アリール基又は炭素原子数が22以上のジ アルキルアミン等の疎水基を表す]のエチレン性不飽和 をもち且つ末端に疎水鎖をもつ少なくとも1種のオキシ アルキル化モノマー1~90重量%から構成され、成分 (a)、(b)、(c)及び(d)の合計が100であ り、50以下、好ましくは25以下の比粘度をもつこと を特徴とする、請求項1に記載の分散剤及び/又は粉砕 助剤としてのコポリマーの使用。

【請求項3】 コポリマーが、

a) アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、イソクロトン酸、桂皮酸等の一酸から必須に選択され、場合によりイタコン酸、フマル酸、マレイン酸、シトラコン酸等の二酸、無水マレイン酸等の無水カルボン酸、及びマレイン酸もしくはイタコン酸の $C_1 \sim C_4$ モノエステル等の二酸半エステル、又はそれらの混合物を加えてもよい、エチレン性不飽和とカルボン酸基をもつ少なくとも1種のモノマー97~50重量%と、

b) アクリルアミドメチルプロパンスルホン酸、メタリルスルホン酸ナトリウム、ビニルスルホン酸及びスチレンスルホン酸から選択される、エチレン性不飽和とスルホン酸基をもつモノマーであるか、エチレングリコールメタクリレートホスフェート、プロピレングリコールアクリレートホスフェート、プロピレングリコールアクリレートホスフェート及びそれらのエトキシレートから選択される、エチレン性不飽和とリン酸基をもつモノマーであるか、又はそれらの混合物である少なくとも1種のモノマー0~50重量%と、

c)メチルアクリレート、メチルメタクリレート、エチルアクリレート、エチルメタクリレート、ブチルアクリレート、ブチルアクリレート、ブチルアクリレート、フチルへキシルアクリレート、2-エチルへキシルメタクリレート等のアクリル酸エスエルもしくはメタクリル酸エステル;アクリロニトリル、メタクリロニトリル、酢酸ビニル、スチレン、メチルスチレン、ジイソブチレン、ビニルピロリドン、ビニルカプロラクタム;アクリルアミド、メタクリルアミド等の不飽和アミド又は例えばジメチルアミノプロピルアクリルアミドもしくはジメチルアミノプロピルメタクリルでミド等のその置換誘導体;グリコールのアクリル酸エステルもしくはメタクリル酸エステル;メ

タクリルアミドプロビルトリメチルアンモニウムクロリドもしくはメタクリルアミドプロピルトリメチルアンモニウムスルフェート:トリメチルアンモニウムエチルクロリドのメタクリレートもしくはトリメチルアンモニウムエチルスルフェートのメタクリレート、並びにそれらのアクリレート及び第4級化アクリルアミド対応物及び

/又はジメチルジアリルアンモニウムクロリドから構成される群から選択される、エチレン性不飽和をもち且つカルボン酸基をもたない少なくとも1種のモノマー0~50重量%と、

d)一般式(I):

【化3】

[式中、m及びpは100以下のアルキレンオキシドユ ニットの数を表し、nは100以下のエチレンオキシド ユニットの数を表し、gは1又は1より大きい数であっ て且つ0≤q(n+m+p)≤100となるような数を 表し、R1は水素、メチル基又はエチル基を表し、R2は 水素、メチル基又はエチル基を表し、Rはアクリル酸エ ステル、メタクリル酸エステル、マレイン酸エステル、 イタコン酸エステル、クロトン酸エステル、ビニルフタ ル酸エステルからなる群、又はアクリルウレタン、メタ クリルウレタン、 $\alpha - \alpha' - i i j j j j n - i j j n - i j j n - i j j n - i j$ ニルベンジルウレタン、アリルウレタン等の不飽和ウレ タンの群に属する重合性不飽和基を表し、R'は、Rが 不飽和ウレタンの群に属する不飽和基を表すときには、 トリスチリルフェニル及び炭素原子数が8以上の直鎖も しくは分枝鎖アルキル、アルキルアリール、アリールア ルキル、アリール基又は炭素原子数が8以上のジアルキ ルアミン等の疎水基を表し、Rがアクリル酸エステル、 メタクリル酸エステル、マレイン酸エステル、イタコン 酸エステル、クロトン酸エステル又はビニルフタニル酸 エステルの群に属する重合性不飽和基を表すときには、 トリスチリルフェニル及び炭素原子数が30より多い直 鎖もしくは分枝鎖アルキル、アルキルアリール、アリー ルアルキル、アリール基又は炭素原子数が22以上のジ アルキルアミン等の疎水基を表す]のエチレン性不飽和 をもち且つ末端に疎水鎖をもつ少なくとも1種のオキシ アルキル化モノマー3~50重量%から構成され、成分 (a)、(b)、(c)及び(d)の合計が100であ り、50以下、好ましくは25以下の比粘度をもつこと を特徴とする、請求項2に記載の分散剤及び/又は粉砕 助剤としてのコポリマーの使用。

【請求項4】 Rがメタクリル酸エステル群又はメタクリルウレタンの群に属する基を表すとき、R'がトリスチリルフェニル等の疎水基を表すことを特徴とする請求項1~3のいずれか一項に記載の分散剤及び/又は粉砕助剤としてのコポリマーの使用。

【請求項5】 コポリマーが酸形態であるか、あるいは アルカリカチオン、特にナトリウム、カリウムもしくは アンモニウム、又はステアリルアミン、エタノールアミン(モノ、ジ、トリエタノールアミン)、モノ及びジエ チルアミン、シクロヘキシルアミン、メチルシクロヘキ シルアミン等の脂肪族及び/又は環状第1、第2もしくは第3アミン類により構成される群から選択される、1種以上の1価の中和剤及び/又はアルカリ土類2価カチオン、特にマグネシウム及びカルシウム、又は亜鉛、3価カチオン、特にアルミニウム、もしくは4価以上の所定のカチオンから構成される群から選択される、1種以上の多価の中和剤で部分的又は完全に中和されていることを特徴とする、請求項1から4のいずれか一項に記載の分散剤及び/又は粉砕助剤としてのコポリマーの使用。

【請求項6】 前記コポリマーが、無機物質乾燥重量に対してコポリマー乾燥画分0.05~5重量%の割合で導入されることを特徴とする請求項1から5のいずれか一項に記載の分散剤及び/又は粉砕助剤としてのコポリマーの使用。

【請求項7】 無機物質が帯電親水性表面をもつ無機物質から選択され、好ましくは天然もしくは合成炭酸カルシウム、ドロマイト、カオリン又はそれらの混合物、特に好ましくは白亜、方解石又は大理石から選択されることを特徴とする請求項1から6のいずれか一項に記載の分散剤及び/又は粉砕助剤としてのコポリマーの使用。【請求項8】 無機物質が疎水性表面をもつ無機物質から選択され、好ましくはタルク、雲母又はそれらの混合物から選択されることを特徴とする請求項1から6のいずれか一項に記載の分散剤及び/又は粉砕助剤としてのコポリマーの使用。

【請求項9】 無機物質が親水性表面をもつ無機物質の混合物及び/又は疎水性表面をもつ無機物質の混合物、好ましくはタルクと炭酸カルシウム又はタルクとカオリンの混合物であることを特徴とする請求項1から6のいずれか一項に記載の分散剤及び/又は粉砕助剤としてのコポリマーの使用。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、無機物質の種類を問わずに無機材料の水性懸濁液用分散剤又は粉砕助剤としての、モノマーの少なくとも1種を界面活性構造にしたコポリマーの使用に関する。

[0002]

【従来技術】実際に、粒子の表面が水に対して異なる親

和力をもつ種々の無機材料又は無機顔料の水性懸濁液を 製紙分野用工業製品の製造、特に紙の填料又はコーティングに使用することは既に旧来から知られている。

【0003】即ち、第1の分類の無機材料は帯電親水性表面をもつ無機物質から構成され、例えば天然又は合成炭酸カルシウム、特に白亜、方解石もしくは大理石、ドロマイト又はカオリンや、硫酸カルシウム、酸化チタン、サテンホワイト、水酸化アルミニウム等である。

【0004】第2の分類は疎水性表面をもつ無機填料を含み、例えばタルク、雲母等である。

【0005】ところで、これらの2種の無機物質を製紙業者に輸送するために特に高濃度で水に懸濁すると流動性が一定でなくなる。しかし、これらの物質は使用者に同一基準の品質を用意すべきであり、即ち非撹拌下に槽に数日間貯蔵しても使用者が容易に取り扱えるように、無機材料粒子の沈殿又は凝固の危険をすべて避けられるような値のブルックフィールド粘度をもつべきである。更に、これらの懸濁液は水の存在量によって決まる全輸送費用を軽減するように無機材料濃度をできるだけ高くすべきである。

【0006】従来、親水性表面をもつ無機填料に一般に使用されている分散剤又は粉砕助剤は低分子量又は比粘度25以下のポリアクリレートである(EP100947、EP542644)。

【0007】しかし、これらの物質は単独又は混合物として広く使用されているタルクや雲母等の疎水性無機物質の懸濁及び/又は粉砕には有効でないという欠点がある。

【0008】この他にモノマーの少なくとも1種を界面活性構造にしたコポリマーも同じ目的のために使用するものとして当業者に公知である(EP0003235、EP215565)。しかし、これらのコポリマーは炭酸カルシウム、カオリン、硫酸カルシウム又は酸化チタン等の親水性表面をもつ無機材料の懸濁及び/又は粉砕には有効でないという欠点がある。

【0009】このように、疎水性表面をもつ無機材料を 分散及び/又は粉砕するために、親水性表面をもつ無機 材料の分散剤及び/又は粉砕助剤として有効であること が知られている分散剤及び/又は粉砕剤を使用するこ と、あるいは逆に親水性表面をもつ無機材料を分散及び /又は粉砕するために、疎水性表面をもつ無機材料の分 散剤及び/又は粉砕助剤として有効であることが知られ ている分散剤及び/又は粉砕剤を使用することは今日ま で当業者にとって極めて困難である。

【0010】無機材料種に適した分散剤及び/又は粉砕助剤を使用するというこの問題に対して、本願出願人は十分な研究を重ねた結果、界面活性モノマーの疎水鎖の基を選択することにより、分散及び/又は粉砕しようとする無機物質の表面の性質を問わずに分散剤及び/又は粉砕助剤としてコポリマーを使用できることを知見し

た。

[0011]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的 は無機材料の表面の性質を問わずに使用者にとって取り 扱い易い無機材料の水性懸濁液を得ることである。

[0012]

【課題を解決するための手段】この目的は、

- a) エチレン性不飽和とカルボン酸基をもつ少なくとも 1種のモノマーと、
- b)任意成分として、エチレン性不飽和とスルホン酸基 もしくはリン酸基又はそれらの混合基をもつ少なくとも 1種のモノマーと、
- c)任意成分として、エチレン性不飽和をもち且つカルボン酸基をもたない少なくとも1種のモノマーと、
- d) エチレン性不飽和をもち且つ末端に疎水鎖をもつ少なくとも1種のオキシアルキル化界面活性モノマーから構成されるコポリマーを分散剤及び/又は粉砕助剤として使用することにより達成される。

【0013】無機材料の水性懸濁液分散剤及び/又は粉砕助剤としての本発明によるコポリマーの使用は、前記コポリマーが、

- a) アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、イソクロトン酸、桂皮酸等の一酸から必須に選択され、場合によりイタコン酸、フマル酸、マレイン酸、シトラコン酸等の二酸、無水マレイン酸等の無水カルボン酸、及びマレイン酸もしくはイタコン酸の $C_1 \sim C_4$ モノエステル等の二酸半エステル、又はそれらの混合物を加えてもよいエチレン性不飽和とカルボン酸基をもつ少なくとも1種のモノマーと、
- b)任意成分として、アクリルアミドメチルプロパンスルホン酸、メタリルスルホン酸ナトリウム、ビニルスルホン酸及びスチレンスルホン酸から選択される、エチレン性不飽和とスルホン酸基をもつモノマーであるか、エチレングリコールメタクリレートホスフェート、プロピレングリコールメタクリレートホスフェート、プロピレングリコールアクリレートホスフェート、プロピレングリコールアクリレートホスフェート及びそれらのエトキシレートから選択される、エチレン性不飽和とリン酸基をもつモノマーであるか、又はそれらの混合物である少なくとも1種のモノマーと、
- c) 任意成分として、メチルアクリレート、メチルメタクリレート、エチルアクリレート、エチルメタクリレート、ブチルアクリレート、ブチルメタクリレート、フチルへキシルアクリレート、2-エチルへキシルメタクリレート等のアクリル酸エステルもしくはメタクリル酸エステル;アクリロニトリル、メタクリロニトリル、酢酸ビニル、スチレン、メチルスチレン、ジイソブチレン、ビニルピロリドン、ビニルカプロラクタム;アクリルアミド、メタクリルアミド等の不飽和アミド又は例えばジメチルアミノプロピルアクリルアミドもしくはジメ

チルアミノプロピルメタクリルアミド等のその置換誘導体;グリコールのアクリル酸エステルもしくはメタクリル酸エステル・メタクリルアミドプロピルトリメチルアンモニウムクロリドもしくはメタクリルアミドプロピルトリメチルアントリメチルアンモニウムスルフェート;トリメチルアンモニウムエチルクロリドメタクリレートもしくはトリメチルアンモニウムエチルスルフェートメタクリレート、並びにそれらのアクリレート及び第4級化アクリルアミ

ド対応物及び/又はジメチルジアリルアンモニウムクロリドから構成される群から選択されるエチレン性不飽和をもち且つカルボン酸基をもたない少なくとも1種のモノマーと、

d) 一般式(I): 【0014】 【化4】

【0015】[式中、m及びpは100以下のアルキレ ンオキシドユニットの数を表し、 nは100以下のエチ レンオキシドユニットの数を表し、qは1又は1より大 きな数であって且つ0≤q(n+m+p)≤100とな るような数を表し、R」は水素、メチル基又はエチル基 を表し、R₂は水素、メチル基又はエチル基を表し、R はアクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、マレイ ン酸エステル、イタコン酸エステル、クロトン酸エステ ル、ビニルフタル酸エステルからなる群、又はアクリル ウレタン、メタクリルウレタン、 α $-\alpha$ ' -ジメチルー mーイソプロペニルベンジルウレタン、アリルウレタン 等の不飽和ウレタンの群に属する重合性不飽和基を表 し、R'は、Rが不飽和ウレタンの群に属する不飽和基 を表すときには、トリスチリルフェニル及び炭素原子数 が8以上の直鎖もしくは分枝鎖アルキル、アルキルアリ ール、アリールアルキル、アリール基又は炭素原子数が 8以上のジアルキルアミン等の疎水基を表し、Rがアク リル酸エステル、メタクリル酸エステル、マレイン酸エ ステル、イタコン酸エステル、クロトン酸エステル又は ビニルフタニル酸エステルの群に属する重合性不飽和基 を表すときには、トリスチリルフェニル及び炭素原子数 が30より多い直鎖もしくは分枝鎖アルキル、アルキル アリール、アリールアルキル、アリール基又は炭素原子 数が22以上のジアルキルアミン等の疎水基を表す]の エチレン性不飽和をもち且つ末端に疎水鎖をもつ少なく とも1種のオキシアルキル化モノマーから構成され、成 分(a)、(b)、(c)及び(d)の合計が100で あり、50以下、好ましくは25以下の比粘度をもつこ とを特徴とする。

[0016]

【発明の実施の形態】以下の記載では、モノマー(d)を固有モノマーと呼ぶ。

【0017】より特定的には、上記コポリマーの使用は 該コポリマーが、

a) アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、イソクロトン酸、桂皮酸等の一酸から必須に選択され、場合によりイタコン酸、フマル酸、マレイン酸、シトラコン酸等の二酸、無水マレイン酸等の無水カルボン酸、及びマレ

イン酸もしくはイタコン酸の $C_1 \sim C_4$ モノエステル等の二酸半エステル、又はそれらの混合物を加えてもよいエチレン性不飽和とカルボン酸基をもつ少なくとも1種のモノマー99~10重量%、より特定的には共重合方法の理由で97~50重量%と、

b) アクリルアミドメチルプロパンスルホン酸、メタリルスルホン酸ナトリウム、ビニルスルホン酸及びスチレンスルホン酸から選択される、エチレン性不飽和とスルホン酸基をもつモノマーであるか、エチレングリコールメタクリレートホスフェート、プロピレングリコールアクリレートホスフェート、プロピレングリコールアクリレートホスフェート及びそれらのエトキシレートから選択される、エチレン性不飽和とリン酸基をもつモノマーであるか、又はそれらの混合物である少なくとも1種のモノマー0~50重量%と、

c) メチルアクリレート、メチルメタクリレート、エチ ルアクリレート、エチルメタクリレート、ブチルアクリ レート、ブチルメタクリレート、2-エチルヘキシルア クリレート、2-エチルヘキシルメタクリレート等のア クリル酸エステルもしくはメタクリル酸エステル; アク リロニトリル、メタクリロニトリル、酢酸ビニル、スチ レン、メチルスチレン、ジイソブチレン、ビニルピロリ ドン、ビニルカプロラクタム; アクリルアミド、メタク リルアミド等の不飽和アミド又は例えばジメチルアミノ プロピルアクリルアミドもしくはジメチルアミノプロピ ルメタクリルアミド等のその置換誘導体;グリコールの アクリル酸エステルもしくはメタクリル酸エステル;メ タクリルアミドプロピルトリメチルアンモニウムクロリ ドもしくはメタクリルアミドプロピルトリメチルアンモ ニウムスルフェート; トリメチルアンモニウムエチルク ロリドメタクリレートもしくはトリメチルアンモニウム エチルスルフェートメタクリレート、並びにそれらのア クリレート及び第4級化アクリルアミド対応物及び/又 はジメチルジアリルアンモニウムクロリドから構成され る群から選択されるエチレン性不飽和をもち且つカルボ ン酸基をもたない少なくとも1種のモノマー0~50重 最%と、

【化5】

【0019】[式中、m及びpは100以下のアルキレ ンオキシドユニットの数を表し、nは100以下のエチ レンオキシドユニットの数を表し、qは1又は1より大 きな数であって且つ0≤q(n+m+p)≤100とな るような数を表し、R1は水素、メチル基又はエチル基 を表し、R₂は水素、メチル基又はエチル基を表し、R はアクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、マレイ ン酸エステル、イタコン酸エステル、クロトン酸エステ ル、ビニルフタル酸エステルから成る群、又は例えばア クリルウレタン、メタクリルウレタン、 $\alpha - \alpha' - i i$ メ チルーmーイソプロペニルベンジルウレタン、アリルウ レタン等の不飽和ウレタンの群に属する重合性不飽和基 を表し、R'は、Rが不飽和ウレタンの群に属する不飽」 和基を表すときには、トリスチリルフェニル及び炭素原 子数が8以上の直鎖もしくは分枝鎖アルキル、アルキル アリール、アリールアルキル、アリール基又は炭素原子 数が8以上のジアルキルアミン等の疎水基を表し、Rが アクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、マレイン 酸エステル、イタコン酸エステル、クロトン酸エステル 又はビニルフタニル酸エステルの群に属する重合性不飽 和基を表すときには、トリスチリルフェニル及び炭素原 子数が30より多い直鎖もしくは分枝鎖アルキル、アル キルアリール、アリールアルキル、アリール基又は炭素 原子数が22以上のジアルキルアミン等の疎水基を表 す]のエチレン性不飽和をもち且つ末端に疎水鎖をもつ 少なくとも1種のアルコキシル化モノマー1~90重量 %、より特定的には共重合方法の理由で3~50重量% から構成され、成分(a)、(b)、(c)及び(d) の合計が100であり、50以下、好ましくは25以下 の比粘度をもつことを特徴とする。

【0020】本発明により使用されるコポリマーは、公 知触媒系及び連鎖移動剤の存在下に適当な溶媒中で溶 液、正逆エマルション、懸濁液又は沈殿のいずれかの公 知ラジカル共重合法により得られる。

【0021】酸形態で得られ、場合により蒸留されるこのコポリマーは、1価又は多価の1種以上の中和剤で部分的又は完全に中和してもよく、中和剤は例えばアルカリカチオン、特にナトリウム、カリウム、アンモニウム又は例えばステアリルアミン、エタノールアミン(モノ、ジ、トリエタノールアミン)、モノ及びジエチルアミン、シクロヘキシルアミン、メチルシクロヘキシルアミン等の脂肪族及び/又は環状第1、第2もしくは第3アミン類により構成される群から選択されるものや、アルカリ土類2価カチオン、特にマグネシウムとカルシウ

ム、亜鉛、3価カチオン、特にアルミニウム、又は4価 以上の所定のカチオンから構成される群から選択される ものである。

【0022】各中和剤は価数に適した中和度に応じた量で使用される。

【0023】別の態様によると、共重合反応により得られるコポリマーは場合により完全又は部分中和反応前又は後に、水、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、アセトン、テトラヒドロフラン又はそれらの混合物から構成される群に特に属する1種以上の極性溶媒により当業者に公知の静的又は動的方法により処理し、数相に分離してもよい。

【0024】このとき、相の1個は無機材料の水性懸濁液分散剤及び/又は粉砕助剤として本発明により使用されるコポリマーに対応する。

【0025】コポリマーの比粘度は記号nで表され、次のように決定される。

【0026】ソーダ(炭酸ナトリウム又は水酸化ナトリウム等)で中和した乾燥ポリマー2.5gと脱イオン水溶液(bipermutated water solution)50mlに相当する溶液が得られるように重合溶液を分取する。次に25℃で恒温に制御した浴にボーメ定数0.000105の毛管粘度計を入れ、ポリマーを含む所与量の上記溶液の流動時間と、前記コポリマーを含まない同一容量の脱イオン水溶液の流動時間を測定する。こうして、関係式: n= { (ポリマー溶液の流動時間) - (脱イオン水溶液の流動時間) } / (脱イオン水溶液の流動時間) により比粘度 nを決定することができる。

【0027】毛管は一般に、コポリマーを含まない脱イオン水溶液の流動時間を約90~100秒間として、非常に良好な精度で比粘度を測定できるように選択される

【0028】実際に、分散しようとする無機物質の分散を実施する方法は、撹拌下に分散剤の水溶液を調製した中に分散しようとする無機物質を導入することにより行われ、分散する無機物質は非常に多様な起源のものでよく、2種類に分類できる。

【0029】第1の分類は帯電親水性表面をもつ無機物質から構成され、例えば天然もしくは合成炭酸カルシウム、特に白亜、方解石、大理石、ドロマイト、カオリン、硫酸カルシウム、酸化チタン、サテンホワイト、水酸化アルミニウム又は他の任意の親水性表面をもつ鉱物である。

【0030】第2の分類は疎水性表面をもつ無機填料を

含み、例えばタルク、雲母又は他の任意の疎水性表面を もつ鉱物である。

【0031】同様に、実際に、細分化しようとする無機物質の粉砕操作は、粉砕助剤を含む水性媒体中で粉砕媒体により無機物質を非常に微細な粒子に粉砕することにより行われる。こうして粉砕しようとする無機物質の水性懸濁液が形成される。

0.20~4mmの粒度の粉砕媒体を加えると有利である。粉砕媒体は一般に酸化ケイ素、酸化アルミニウム、酸化ジルコニウム又はそれらの混合物、高硬度合成樹脂、鋼等の多様な材料の粒子形態をとる。このような粉砕体の組成の1.00kt// 国特教第月月23.03.68.1号

【0032】粉砕しようとする無機物質の懸濁液に、

脂、鋼等の多様な材料の粒子形態をとる。このような粉砕媒体の組成の1例は仏国特許第FR2303681号に与えられており、酸化ジルコニウム30~70重量%、酸化アルミニウム0.1~5重量%及び酸化ケイ素5~20重量%から形成される粉砕エレメントが記載されている。

【0033】粉砕媒体は、この粉砕材料と粉砕しようとする無機物質の重量比が少なくとも2/1、好ましくは $3/1\sim5/1$ となるような量を懸濁液に加えるのが好ましい。

【0034】次に懸濁液と粉砕媒体の混合物にマイクロエレメント (micro-elements) を備える慣用粉砕機で行われるような機械的撹拌作用を加える。

【0035】本発明によると、無機物質の水性懸濁液と 粉砕媒体から形成される混合物中に、細分化しようとす る無機物質の乾燥重量(以後「乾量」という)に対して ボリマーの乾分0.05~5重量%の割合で分散剤及び /又は粉砕助剤を更に導入する。

【0036】粉砕後に無機物質を優れた粉末度とするために必要な時間は、粉砕しようとする無機物質の種類と量及び使用する撹拌方法と粉砕操作中の媒体の温度によって異なる。

【0037】以下、非限定的な実施例により本発明の範囲及び利点をよりよく理解されるだろう。

[0038]

【実施例】

<u>実施例</u>1

本実施例は、炭酸カルシウムの水性懸濁液の調製における、モノマーの少なくとも1種を界面活性構造にしたコポリマーの使用に関する。

【0039】このために、下記試験の各々は、粒子の90%が直径2μm未満の粒度のGummern(オーストリア)鉱床産大理石を出発材料とし、水を入れた2リットル容ビーカーに乾燥物質換算濃度(以後「乾分濃度」という)65%の懸濁液を得るために必要な量の前記大理石を撹拌下に一度に導入した。このビーカーに更に、懸濁液中に存在する合計乾量に対して0.5重量%の乾燥コポリマーに相当する量の被験コポリマーを入れた。

【0040】20分間撹拌後に、適当な回転体を用いて 10rpm及び100rpmでRVT型ブルックフィー ルド粘度計により周囲温度でブルックフィールド粘度を 測定した。

【 0 0 4 1 】 <u>試験 1</u>: 本試験は従来技術の例であり、比 粘度 0 . 4 5 のナトリウムポリアクリレートを使用し た。

【0042】試験2:本試験は従来技術の例であり、比 粘度0.45のナトリウムポリアクリレート25重量部 とBASF社から商品名Pluronic PE430 0で市販されているアルキレンポリオキシド75重量部 から構成される混合物を使用した。

【0043】試験3:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.35のポリマーを使用した。

【0044】試験4:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド40モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.38のポリマーを使用した。

【0045】<u>試験5</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド60モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.43のポリマーを使用した。

【0046】試験6:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸95重量%と、疎水基R'が炭素原子数22の直鎖アルキル基であり、m及びpが0であり、q=1であり、n=25である一般式(I)のメタクリルウレタン5重量%から構成される比粘度2.54のポリマーを使用した。

【0047】<u>試験7</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸95重量%と、疎水基R'が-N-(R"R"')基であり、R"及びR"が炭素原子数12の直鎖アルキル鎖であり、m及び-が炭素原子数12の直鎖アルキル鎖であり、m及び-がのであり、-0である一般式(-1)のメタクリレート5重量%から構成される比粘度1.52のポリマーを使用した。

【0048】<u>試験8</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸95重量%と、疎水基R'が炭素原子数28の分枝鎖アルキル基であり、m及びpが0であり、q=1であり、n=25である一般式(I)のメタクリルウレタン5重量%から構成される比粘度2.47のポリマーを使用した。

【0049】 <u>試験9</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸95重量%と、疎水基R'が炭素原子数30の分枝鎖アルキル基であり、m及びpが0であり、q=1であり、n=25である一

吸式(I)のメタクリルウレタン5重量%から構成される比粘度1.79のポリマーを使用した。

【0.050】試験10:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、疎水基Rが炭素原子数32の分枝鎖アルキル基であり、m及びpが0であり、q=1であり、n=25である一般式(I)のメタクリレート10重量%から構成される比粘度2.59のポリマーを使用した。

【0051】試験11:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸80重量%と、エチルアクリレート2重量%と、メタクリル酸8重量%と、疎水基Rがトリスチリルフェニル基であり、m及びPが0であり、q=1であり、n=25である一般式(I)のメタクリルウレタン10重量%から構成される比粘度5.49のポリマーを使用した。

【0052】試験12:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸97重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート3重量%から構成される比粘度3.02のポリマーを使用した。

【0053】試験13:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸93重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート7重量%から構成される比粘度3.94のポリマーを使用した。

【0054】試験14:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸85重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート15重量%から構成される比粘度3.74のポリマーを使用した。

【0055】<u>試験15</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸85重量%と、メタクリル酸5重量%と、エチレンオキシド25モルで、エトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度7.53のポリマーを使用した。

【0056】<u>試験16</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸85重量%と、イタコン酸5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度5.58のポリマーを使用した。

【0057】試験17:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸85重量%と、マレイン酸5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度7.16のポリマーを使用した。

【0058】<u>試験18</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸85重量%と、

アクリルアミドメチルプロパンスルホン酸5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度6.68のポリマーを使用した。

【0059】試験19:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸85重量%と、アクリルアミド5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.38のポリマーを使用した。

【0060】試験20:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸85重量%と、エチレングリコールメタクリレートホスフェート5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度5.71のポリマーを使用した。

【0061】試験21:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸80重量%と、エチルアクリレート2重量%と、メタクリル酸8重量%と、疎水基R'がトリスチリルフェニル基であり、m及びpが0であり、q=1であり、n=25である一般式(I)のメタクリルウレタン10重量%から構成される比粘度5.49のポリマーを使用した。

【0062】試験22:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸95重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート5重量%から構成される比粘度0.67のポリマーを使用した。

【0063】試験23:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度1.94のポリマーを使用した。

【0064】試験24:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度2.66のポリマーを使用した。

【0065】試験25:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度12.04のポリマーを使用した。

【0066】<u>試験26</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで70%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.35のポリマーを使用した。

【0067】全実験結果を下表1にまとめる。 【0068】

表]

	T	感激液のブルックフィールト粘度 (mPa. s)				
	試験番号	10rym	100rpm			
従来技術	1	2000	350			
従来技術	2	24000	62(X)			
本発明	3	800	210			
本発明	4	1000	225			
本発明	5	1900	320			
本	6	1280	270			
本発明	7	1400	260			
本発明	8	840	210			
本発明	9	1040	230			
本発明	10	1150	230			
本発明	11	750	210			
本発明	12	1250	270			
本発明	1.3	1100	230			
本発明	14	950	230			
本発明	15	600	180			
本発明	16	600	175			
本発明	1 7	700	215			
本発明	18	800	230			
本発明	19	1100	290			
本発明	20	600	185			
本発明	21	750	210			
本発明	22	1850	325			
本発明	23	1000	215			
本発明	2 4	1100	290			
本発明	25	650	215			
本発明	26	190	110			

【0069】表1から明らかなように、本発明によるとブルックフィールド粘度の低い炭酸カルシウムの水性懸濁液が得られる。

【0070】更に、疎水性表面をもつ無機物質の懸濁に 広く使用されているようにポリアクリレートとアルキレ ンポリオキシドを併用しても、ブルックフィールド粘度 の低い炭酸カルシウムの懸濁液は得られないことも明ら かである。

【0071】実施例2

本実施例は本発明の例であり、乾分濃度45%の炭酸カルシウムの水性懸濁液の調製における、モノマーの少なくとも1種を界面活性構造にしたコポリマーの使用に関する。

【0072】このために、下記試験番号27は粒子の90%が直径2μm未満の粒度のGummern(オーストリア)鉱床産大理石を出発材料とし、水を入れた2リットル容ビーカーに乾分濃度45%の懸濁液を得るために必要な量の前記大理石を撹拌下に一度に導入した。このビーカーに更に、懸濁液中に存在する合計乾量に対して0.23重量%の乾燥コポリマーに相当する量の被験コポリマーを入れた。

【0073】使用したコポリマーは、ソーダで75%まで中和し、分別法から得られ、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.35のポリマーである。

【0074】20分間撹拌後に、適当な回転体を用いて 10rpm及び100rpmでRVT型ブルックフィー ルド粘度計により周囲温度でブルックフィールド粘度を 測定した。

【0075】 これらの粘度は夫々790mPa. s及び110mPa. sであった。

【0076】実施例3

本実施例もより粒度の粗い炭酸カルシウムの水性懸濁液 の調製における、モノマーの少なくとも1種を界面活性 構造にしたコポリマーの使用に関する。

【0077】このために、下記試験の各々は粒子の60%が直径2μm未満の粒度のノルウェー鉱床産大理石を出発材料とし、水を入れた2リットル容ビーカーに乾分濃度75%の懸濁液を得るために必要な量の前記大理石を撹拌下に一度に導入した。このビーカーに更に、懸濁液中に存在する合計乾量に対して0.5重量%の乾燥コ

ポリマーに相当する量の被験コポリマーを入れた。

【0078】20分間撹拌後に、適当な回転体を用いて 100rpmでDVII型ブルックフィールド粘度計に より周囲温度でブルックフィールド粘度(TO)を測定 した。

【0079】これらのブルックフィールド粘度を24時間、2日間、3日間及び1週間非撹拌下に貯蔵後にも測定した。

【0080】7日間貯蔵後に撹拌前のブルックフィールド粘度(AVAG粘度)を測定し、サンプルを撹拌し、 撹拌後のブルックフィールド粘度(APAG粘度)を測 定した。

【0081】他方、これらのサンプルを72%まで希釈し、7日間貯蔵し、フラスコの底までスパチュラを導入して沈殿の有無を調べた。

【0082】<u>試験28</u>: 本試験は従来技術の例であり、 比粘度0.45のナトリウムポリアクリレートを使用した。

【0083】試験29:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成され

る比粘度1.94のポリマーを使用した。

【0084】試験30:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸97重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート3重量%から構成される比粘度3.02のポリマーを使用した。

【0085】試験31:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸85重量%と、アクリルアミド5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.38のポリマーを使用した。

【0086】<u>試験32</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸80重量%と、エチルアクリレート2重量%と、メタクリル酸8重量%と、疎水基R'がトリスチリルフェニル基であり、m及びpが0であり、q=1であり、n=25である一般式(I)のメタクリルウレタン10重量%から構成される比粘度5.49のポリマーを使用した。

【0087】全実験結果を下表2にまとめる。

[0088]

【表2】

表 2

		100rpmのブルックフィールド粘度 (mPa.s)					1	
	試験番号	• TO	24 時間 AVAG	2日 AVAG	3日 AVAG	7日 AVAG	7 El APAG	沈原
送来技術	28	1650	1070	1200	1375	1750	1790	なし
本発明	29	268	431	451	450	508	301	なし
本発明	30	309	594	622	616	641	309	なし
本発明	31	551	710	754	726	759	509	なし
本発明	32	526	769	809	818	849	512	なし

【0089】表2から明らかなように、経時的に安定な低いブルックフィールド粘度をもち、構成粒子の粒度が粗いにも拘わらず沈殿傾向のない炭酸カルシウムの水性懸濁液が得られる。

【0090】実施例4

本実施例は、タルクの水性懸濁液の調製における、モノマーの少なくとも1種を界面活性構造にしたコポリマーの使用に関する。

【0091】このために、撹拌時間を45分間とした以外は実施例1で使用したと同一手順及び同一設備を使用し、乾分濃度65%の懸濁液を得るために必要な量の水と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して乾燥酸コポリマー2.0乾燥重量%に相当する量の完全中和被験コポリマーとにFinnminerals社のタルクFinntalc C10を混合した。

【0092】<u>試験33</u>:本試験は従来技術の例であり、 比粘度0.45のナトリウムポリアクリレートを使用し た。 【0093】粘度が高すぎるために撹拌機が詰まり、懸 濁不能であった。

【0094】<u>試験34</u>:本試験は従来技術の例であり、 比粘度0.45のナトリウムポリアクリレート25重量 部とBASF社から商品名Pluronic PE43 00で市販されているアルキレンポリオキシド75重量 部から構成される混合物を使用した。

【0095】試験35:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド16モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度7.5のポリマーを使用した。

【0096】<u>試験36</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド8モルでエトキシル化し且つプロピレンオキシド13モルでオキシプロピル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.0のポリマーを使用した。

【0097】試験37:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.35のポリマーを使用した。

【0098】試験38:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド40モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.38のポリマーを使用した。

【0099】<u>試験39</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド60モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.43のポリマーを使用した。

【0100】試験40:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸90重量%と、疎水基R'が炭素原子数32の分枝鎖アルキル基であり、m及びpが0であり、q=1であり、n=25である一般式(I)のメタクリレート10重量%から構成される比粘度2.59のポリマーを使用した。

【0101】試験41:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸80重量%と、エチルアクリレート2重量%と、メタクリル酸8重量%と、疎水基R、がトリスチリルフェニル基であり、m及びpが0であり、q=1であり、n=25である一般式(I)のメタクリルウレタン10重量%から構成される比粘度5、49のポリマーを使用した。

【0102】試験42:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸97重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート3重量%から構成される比粘度3.02のポリマーを使用した。

【0103】<u>試験43</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸95重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート5重量%から構成される比粘度3.31のポリマーを使用した。

【0104】試験44:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸93重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート7重量%から構成される比粘度3.94のポリマーを使用した。

【0105】試験45:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸85重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート15重量%から構成される比粘度3.74のポリマーを使用した。

【0106】<u>試験46</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸85重量%

と、メタクリル酸5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度7.53のポリマーを使用した。

【0107】試験47:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸85重量%と、イタコン酸5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度5.58のポリマーを使用した。

【0108】<u>試験48</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸85重量%と、マレイン酸5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度7.16のポリマーを使用した。

【0109】<u>試験49</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸85重量%と、アクリルアミドメチルプロパンスルホン酸5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度6.68のボリマーを使用した。

【0110】<u>試験50</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸85重量%と、アクリルアミド5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.38のポリマーを使用した。

【0111】試験51:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸85重量%と、エチレングリコールメタクリレートホスフェート5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度5.71のポリマーを使用した。【0112】試験52:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸80重量%と、エチルアクリレート2重量%と、メタクリル酸8重量%と、疎水基R、がトリスチリルフェニル基であり、

面%と、味水器に がドリスデリルフェール器とあり、 m及びpが0であり、q=1であり、n=25である一 般式 (I) のメタクリルウレタン10重量%から構成される比粘度5. 49のポリマーを使用した。 【0113】<u>試験53</u>:本試験は本発明の例であり、ソ

【0113】試験53: 本試験は本発明の例であり、ケーダで100%まで中和後に、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度1.94のポリマーを使用した。

【0114】試験54:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成

される比粘度2.66のポリマーを使用した。

【0115】試験55:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度3.38のポリマーを使用した。

【0116】<u>試験56</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度12.04のポリマーを使用した。

【0117】試験57:本試験は本発明の例であり、ソーダで75モル%、石灰(水酸化カルシウム等)で25モル%を中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.35のポリマーを使用した。

【0118】試験58:本試験は本発明の例であり、ソーダで50モル%、石灰で50モル%を中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.35のポリマーを使用した。

【0119】<u>試験59</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで25モル%、石灰で75モル%を中和し、アクリ

ル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.35のポリマーを使用した。

【0120】試験60:本試験は本発明の例であり、ソーダで75モル%、水酸化マグネシウムで25モル%を中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.35のポリマーを使用した。

【0121】<u>試験61</u>:本試験は本発明の例であり、カリ(水酸化カリウム等)で100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.35のポリマーを使用した。

【0122】試験62:本試験は本発明の例であり、アンモニアで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.35のポリマーを使用した。

【0123】全実験結果を下表3.1及び3.2にまとめる。

[0124]

【表3】

表3.1.

	DAMA TILL	ブルックフィールド粘度 (m'a.s)		
	試験番号	10гра	100грт	
従来技術	3 3	测定不能	測定不能	
従来技術	3 4	700	270	
本発明 .	3.5	2840	1290	
本発明	36	800	950	
本発明	3 7	840	560	
木祭明	38	1160	800	
本発明	39	540	730	
本発明	40	440	515	
本発明	4 1	1360	1000	
本祭明	42	280	260	
本発明	43	200	185	
本発明	44	320	290	
本発明	4 5	880	510	
木発明	46	1280	570	
本発明	47	1050	550	
本発明	4 8	1600	635	
本発明	49	1480	640	
本発明	50	400	260	
本発明	5 1	1400	630	

表3.2.

	SHEATE D.	ブルックフィールド粘度 (mPas)		
	試験番号	10rpm	100грш	
本発明	5 2	1360	1000	
本発明	53	400	460	
本発明	54	460	470	
本発明	5.5	840	600	
本発明	56	2160	830	
本発明	5 7	350	170	
本発明	5.8	680	390	
本発明	5 9	480	350	
本発明	60	720	380	
木発明	61	1450	710	
本発明	62	700	390	

【0126】表3.1及び3.2から明らかなように、本発明によると高い乾分濃度でブルックフィールド粘度の低いタルクの水性懸濁液が得られる。

【0127】更に、親水性表面をもつ無機物質の懸濁に 広く使用されているポリアクリレートを使用しても、ブ ルックフィールド粘度の低いタルクの懸濁液は得られな いことも明らかである。

【0128】実施例5

本実施例は、量を変えた以外は実施例4と同様に、タルクの水性懸濁液の調製における、モノマーの少なくとも1種を界面活性構造にしたコポリマーの使用に関する。【0129】このために、実施例4で使用したと同一手順及び同一設備を使用し、乾分濃度65%の懸濁液を得るために必要な量の水と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して乾燥酸コポリマー1.0乾燥重量%に相当する量の被験コポリマーとにFinnminerals社のタルクFinntalc C10を混合した。

【0130】<u>試験63</u>:本試験は従来技術の例であり、 比粘度0.45のナトリウムポリアクリレートを使用し た。

【0131】粘度が高すぎるために撹拌機が詰まり、懸 濁不能であった。

【0132】<u>試験64</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸85重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート15重量%から構成される比粘度24のポリマーを使用した。

【0133】試験65:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸80重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化し且つプロピレンオキシド13モルでオキシプロピル化したトリスチリルフェノールメタクリレート20重量%から構成

される比粘度19のポリマーを使用した。

【0134】試験66:本試験は本発明の例であり、アクリル酸70重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート30重量%から構成されるポリマーを使用した。

【0135】<u>試験67</u>:本試験は本発明の例であり、アクリル酸60重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート40重量%から構成されるポリマーを使用した。

【0136】試験68:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸50重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%と、アクリルアミド-2-メチル-2-プロパンスルホン酸40重量%から構成される比粘度4.47のポリマーを使用した。

【0137】試験69:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸50重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%と、エチレングリコールメタクリレートホスフェート40重量%から構成される比粘度3.0のポリマーを使用した。

【0138】試験70:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸40重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%と、アクリルアミド50重量%から構成される比粘度3.67のポリマーを使用した。

【0139】全実験結果を下表4にまとめる。

[0140]

【表5】

<u>表 4</u>

	試験番号	ブルックフィールド粘度 (mPa.s)		
	种级位号	10тра	100rpm	
従来技術	63	测定不能	測定不能	
本発明	54	1000	305	
本発明	65	500	180	
本発明	66	1080	280	
本発明	67	780	220	
本発明	68	280	200	
本発明	69	2(00)	160	
本発明	70	165	175	

【0141】表4から明らかなように、本発明によると高い乾分濃度でブルックフィールド粘度の低いタルクの水性懸濁液が得られる。

【0142】更に、親水性表面をもつ無機物質の懸濁に 広く使用されているポリアクリレートを使用しても、ブ ルックフィールド粘度の低いタルクの懸濁液は得られな いことも明らかである。

【0143】実施例6

本実施例は、雲母の水性懸濁液の調製における、モノマーの少なくとも1種を界面活性構造にしたコポリマーの 使用に関する。

【0144】このために、実施例1で使用したと同一手順及び同一設備を使用し、乾分濃度68%の懸濁液を得るために必要な量の水と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して乾燥コポリマー0.6乾燥重量%に相当する量の被験コポリマーとにJungbunzlauer GmbH社から商品名Ascoat 30で市販されている雲母を混合した。

【0145】試験71:本試験は従来技術の例であり、 ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量% と、エチレンオキシド23モルでエトキシル化したラウ リン酸アルコールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.7のコポリマーを使用した。

【0146】試験72:本試験は従来技術の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド30モルでエトキシル化したノニルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.66のコポリマーを使用した。

【0147】試験73:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド8モルでエトキシル化し且つプロピレンオキシド13モルでオキシプロピル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.0のボリマーを使用した。

【0148】試験74:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.35のポリマーを使用した。

【0149】試験75:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド40モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.38のポリマーを使用した。

【0150】試験76:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド60モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.43のポリマーを使用した。

【0151】 試験 77: 本試験は本発明の例であり、ソーダで 100% まで中和し、アクリル酸 95重量%と、疎水基 R'が炭素原子数 22の直鎖アルキル基であり、m及び pが0であり、q=1であり、n=25である一般式(I)のメタクリルウレタン5重量%から構成される比粘度 2.54のポリマーを使用した。

【0152】試験78:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸95重量%と、疎水基R"が-N-(R"R"))基であり、R"及び R"が炭素原子数12の直鎖アルキル鎖であり、m及び pが0であり、q=2であり、n=25である一般式 (I)のメタクリレート5重量%から構成される比粘度 1.52のポリマーを使用した。

【0153】試験79:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸95重量%と、疎水基R、が炭素原子数28の分枝鎖アルキル基であり、m及びpが0であり、q=1であり、n=25である一般式(I)のメタクリルウレタン5重量%から構成される比粘度2.47のポリマーを使用した。

【0154】<u>試験80</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸95重量%と、疎水基R'が炭素原子数30の分枝鎖アルキル基であり、m及びpが0であり、q=1であり、n=25である一般式(I)のメタクリルウレタント5重量%から構成される比粘度1.79のポリマーを使用した。

【0155】<u>試験81</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、疎水基R、が炭素原子数32の分枝鎖アルキル基であり、m及びpが0であり、q=1であり、n=25であ

る一般式(I)のメタクリレート10重量%から構成される比粘度2.59のポリマーを使用した。

【0156】試験82:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸97重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート3重量%から構成される比粘度3.02のポリマーを使用した。

【0157】試験83:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸93重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート7重量%から構成される比粘度3.94のポリマーを使用した。

【0158】<u>試験84</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸85重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート15重量%から構成される比粘度3.74のポリマーを使用した。

【0159】試験85:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸85重量%と、アクリルアミド5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレ

ート10重量%から構成される比粘度4.38のポリマーを使用した。

【0160】試験86:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸95重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート5重量%から構成される比粘度0.67のポリマーを使用した。

【0161】試験87:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度1.94のポリマーを使用した。

【0162】試験88:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度2.66のポリマーを使用した。

【0163】全実験結果を下表5にまとめる。

[0164]

【表6】

麦___

	absam u	ブルックフィーハ	レド粘度 (mPa.s)
	試験番号	10 грв	100rpm
従来技術	7 1	5200	1800
従来技術	7 2	5200	1600
本発明	73	1500	560
本発明	74	2550	940
本発明	7 5	3400	1300
本発明	76	2500	440
本発明	77	1250	770
本発明	78	1400	500
本発明	79	1100	440
本発明	80	1000	400
本発明	8 1	800	420
本発明	82	2800	1000
本発明	83	2000	1300
本発明	84	1000	440
本発明	85	1700	720
本発明	8.6	1550	670
本発明	8 7	1400	740
本発明	88	2300	1030

【0165】表5から明らかなように、本発明によると高い乾分濃度でブルックフィールド粘度の低い雲母の水性懸濁液が得られる。

【0166】更に、従来技術によるコポリマーを使用しても、ブルックフィールド粘度の低い雲母の水性懸濁液は得られないことも明らかである。

【0167】実施例7

本実施例は、カオリンの水性懸濁液の調製における、モ

ノマーの少なくとも1種を界面活性構造にしたコポリマーの使用に関する。

【0168】このために、実施例1で使用したと同一手順及び同一設備を使用し、乾分濃度66%の懸濁液を得るために必要な量の水と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して乾燥酸コポリマー0.52乾燥重量%に相当する量の被験コポリマーとにECC社から商品名SPSで市販されているカオリンを混合した。

【0169】<u>試験89</u>:本試験は従来技術の例であり、 比粘度0.45のナトリウムポリアクリレートを使用し た。

【0170】試験90:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸95重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート5重量%から構成される比粘度0.40のポリマーを使用した。

·【0171】試験91:本試験は本発明の例であり、ソ

ーダで100%まで中和後に、アクリル酸95重量% と、疎水基R'が炭素原子数32の分枝鎖アルキル基であり、m及びPが0であり、q=1であり、n=25である一般式 (I)のメタクリレート5重量%から構成される比粘度0.42のポリマーを使用した。

【0172】全実験結果を下表6にまとめる。

[0173]

【表7】

表 6

	E-BNCA HTL LJ	ブルックフィールド粘度 (pPa.s		
	試験番号	10тра	100rpm	
従来技術	8.9	4000	850	
本発明	90	3720	840	
本発明	91	3700	710	

【0174】表6から明らかなように、本発明によると高い乾分濃度でブルックフィールド粘度の低いカオリンの水性懸濁液が得られる。

【0175】実施例8

本実施例は、親水性表面をもつか疎水性表面をもつかを 問わずに無機材料混合物の水性懸濁液の調製における、 モノマーの少なくとも1種を界面活性構造にしたコポリ マーの使用に関する。

【0176】試験92:本試験は本発明の例であり、炭酸カルシウムの水性懸濁液とカオリンの水性懸濁液を平行して調製した後、得られた2種の水性懸濁液の等乾分重量混合物を調製する。

【0177】このために、粒子の60%が直径2μm未満の粒度のノルウェー鉱床産大理石を出発材料とし、2リットル容ビーカーにPendraulik撹拌機を取り付けて水を入れ、乾分濃度70%の懸濁液を得るために必要な量の前記大理石を撹拌下に一度に導入することにより、炭酸カルシウムの水性懸濁液を調製した。このビーカーに更に、懸濁液中に存在する合計乾量に対して乾燥酸コポリマー0.5重量%に相当する量の被験コポリマーを加えた。

【0178】本試験で使用したコポリマーは、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.35のポリマーである。

【0179】同一方法及び同一設備を使用して、乾分濃度63%と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して酸0.5乾燥重量%に等しい被験コポリマー濃度をもつカオリン(ECC社の市販品SPS)の水性懸濁液を同時に調製した。

【0180】これらの2種の懸濁液を20分間撹拌後に、炭酸カルシウム50乾燥重量%とカオリン50乾燥重量%とカオリン50乾燥重量%を含む水性懸濁液が得られるように夫々714。3gと793.7gをビーカーに注いで混合した。

【0181】混合物を10分間撹拌後に、適当な回転体を用いて100rpmでDVII型ブルックフィールド粘度計により周囲温度でブルックフィールド粘度(To)を測定した。ブルックフィールド粘度測定値は1900mPa.sであった。

【0182】従って、本発明により得られる水性懸濁液は乾分濃度の高い(66.3%)取り扱い易い炭酸カルシウムとカオリンの混合懸濁液(50%/50%乾燥重量)である。

【0183】試験93:本試験は本発明の例であり、炭酸カルシウムの水性懸濁液とカオリンの水性懸濁液を平行して調製した後、混合して炭酸カルシウム70乾燥重量%とカオリン30乾燥重量%を含む懸濁液が得る。

【0184】このために、粒子の60%が直径2μm未満の粒度のノルウェー鉱床産大理石を出発材料とし、2リットル容ピーカーにPendraulik撹拌機を取り付けて水を入れ、乾分濃度70%の懸濁液を得るために必要な量の前記大理石を撹拌下に一度に導入することにより、炭酸カルシウムの水性懸濁液を調製した。このピーカーに更に、懸濁液中に存在する合計乾量に対して乾燥酸コポリマー0.5重量%に相当する量の被験コポリマーを加えた。

【0185】本試験で使用したコポリマーは、ソーダで 100%まで中和後に、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比 粘度4.35のポリマーである。

【0186】同一方法及び同一設備を使用して、乾分濃度63%と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して酸0.5乾燥重量%に等しい被験コポリマー濃度をもつカオリン(ECC社の市販品SPS)の水性懸濁液を同時に調製した。

【0187】これらの2種の懸濁液を20分間撹拌後に、炭酸カルシウム70乾燥重量%とカオリン30乾燥重量%を含む水性懸濁液が得られるように夫々1000

gと476.2gをビーカーに注いで混合した。

【0188】混合物を10分間撹拌後に、適当な回転体を用いて100rpmでDVII型ブルックフィールド粘度計により周囲温度でブルックフィールド粘度(To)を測定した。ブルックフィールド粘度測定値は1100mPa.sであった。

【0189】従って、本発明により得られる水性懸濁液は乾分濃度の高い(67.7%)取り扱い易い炭酸カルシウムとカオリンの混合懸濁液(70%/30%乾燥重量)である。

【0190】試験94:本試験は本発明の例であり、カオリンの水性懸濁液と雲母の水性懸濁液を平行して調製した後、混合してカオリン50乾燥重量%と雲母30乾燥重量%を含む懸濁液を得る。

【0191】このために、2リットル容ビーカーにPendraulik撹拌機を取り付けて水を入れ、乾分濃度65.1%の懸濁液を得るために必要な量のカオリン(ECC社の市販品SPS)を撹拌下に一度に導入することによりカオリンの水性懸濁液を調製した。このビーカーに更に、懸濁液中に存在する合計乾量に対して乾燥酸コポリマー1.0重量%に相当する量の被験コポリマーを加えた。

【0192】本試験で使用したコポリマーは、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸95重量%と、疎水基R'が炭素原子数22の直鎖アルキル基であり、m及びpが0であり、q=1であり、n=25である一般式(I)のメタクリルウレタン5重量%から構成される比粘度2.54のポリマーである。

【0193】同一方法及び同一設備を使用して、乾分濃度67.4%と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して0.6乾燥重量%に等しい被験コポリマー濃度をもつ雲母(Jungbunzlauer GmbH社の市販品Ascoat 30)の水性懸濁液を同時に調製した。【0194】これらの2種の懸濁液を20分間撹拌後に、カオリン50乾燥重量%と雲母50乾燥重量%を含む水性懸濁液が得られるように夫々760gと742gをビーカーに注いで混合した。

【0195】混合物を10分間撹拌後に、適当な回転体を用いて100rpmでDVII型ブルックフィールド粘度計により周囲温度でブルックフィールド粘度(To)を測定した。ブルックフィールド粘度測定値は732mPa.sであった。

【0196】従って、本発明により得られる水性懸濁液は乾分濃度の高い(66.2%)取り扱い易いカオリンと雲母の混合懸濁液(50%/50%乾燥重量)である。

【0197】試験95:本試験は本発明の例であり、カオリンの水性懸濁液と雲母の水性懸濁液を平行して調製した後、混合してカオリン75乾燥重量%と雲母25乾燥重量%を含む懸濁液を得る。

【0198】このために、2リットル容ビーカーにPendraulik撹拌機を取り付けて水を入れ、乾分濃度65.1%の懸濁液を得るために必要な量のカオリン(ECC社の市販品SPS)を撹拌下に一度に導入することによりカオリンの水性懸濁液を調製した。このビーカーに更に、懸濁液中に存在する合計乾量に対して乾燥酸コポリマー1.0重量%に相当する量の被験コポリマーを加えた

【0199】本試験で使用したコポリマーは、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸95重量%と、疎水基R'が炭素原子数22の直鎖アルキル基であり、m及びpが0であり、q=1であり、n=25である一般式(I)のメタクリルウレタン5重量%から構成される比粘度2.54のポリマーである。

【0200】同一方法及び同一設備を使用して、乾分濃度67.4%と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して0.6乾燥重量%に等しい被験コポリマー濃度をもつ雲母(Jungbunzlauer GmbH社の市販品Ascoat 30)の水性懸濁液を同時に調製した。【0201】これらの2種の懸濁液を20分間撹拌後に、カオリン75乾燥重量%と雲母25乾燥重量%を含む水性懸濁液が得られるように夫々1152gと371gをビーカーに注いで混合した。

【0202】混合物を10分間撹拌後に、適当な回転体を用いて100rpmでDVII型ブルックフィールド粘度計により周囲温度でブルックフィールド粘度(To)を測定した。ブルックフィールド粘度測定値は1380mPa.sであった。

【0203】従って、本発明により得られる水性懸濁液は乾分濃度の高い(65.6%)取り扱い易いカオリンと雲母の混合懸濁液(75%/25%乾燥重量)である。

【0204】試験96:本試験は本発明の例であり、タルクの水性懸濁液とカオリンの水性懸濁液を平行して調製した後、混合してタルク75乾燥重量%とカオリン25乾燥重量%を含む懸濁液を得る。

【0205】このために、2リットル容ビーカーにPendraulik撹拌機を取り付けて水を入れ、乾分濃度64.9%の懸濁液を得るために必要な量のタルク(Finnminerals社の市販品Finntalc С10)を撹拌下に一度に導入することによりタルクの水性懸濁液を調製した。このビーカーに更に、懸濁液中に存在する合計乾量に対して乾燥酸コポリマー1.0重量%に相当する量の被験コポリマーを加えた。【0206】本試験で使用したコポリマーは、ソーダで

102007年記録で展用したコホケマーは、ケーケで 100%まで中和後に、アクリル酸85重量%と、アク リルアミド5重量%と、エチレンオキシド25モルでエ トキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート 10重量%から構成される比粘度4.38のポリマーで ある。 【0207】同一方法及び同一設備を使用して、乾分濃度65.1%と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して酸1.0乾燥重量%に等しい被験コポリマー濃度をもつカオリン(ECC社の市販品SPESWHITE)の水性懸濁液を同時に調製した。

【0208】これらの2種の懸濁液を20分間撹拌後に、タルク75乾燥重量%とカオリン25乾燥重量%を含む水性懸濁液が得られるように夫々1155.6gと384gをビーカーに注いで混合した。

【0209】混合物を10分間撹拌後に、適当な回転体を用いて100rpmでDVII型ブルックフィールド粘度計により周囲温度でブルックフィールド粘度(To)を測定した。ブルックフィールド粘度測定値は1230mPa.sであった。

【0210】従って、本発明により得られる水性懸濁液は乾分濃度の高い(65.0%)取り扱い易いタルクとカオリンの混合懸濁液(75%/25%乾燥重量)である。

【0211】<u>試験97</u>:本試験は本発明の例であり、タルクの水性懸濁液とカオリンの水性懸濁液を平行して調製した後、混合してタルク50乾燥重量%とカオリン50乾燥重量%を含む懸濁液を得る。

【0212】このために、2リットル容ビーカーにPendraulik撹拌機を取り付けて水を入れ、乾分濃度64.9%の懸濁液を得るために必要な量のタルク(Finnminerals社の市販品Finntalc C10)を撹拌下に一度に導入することによりタルクの水性懸濁液を調製した。このビーカーに更に、懸濁液中に存在する合計乾量に対して乾燥酸コポリマー1.0重量%に相当する量の被験コポリマーを加えた。

【0213】本試験で使用したコポリマーは、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸85重量%と、アクリルアミド5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.38のポリマーである。

【0214】同一方法及び同一設備を使用して、乾分濃度65.1%と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して酸1.0乾燥重量%に等しい被験コポリマー濃度をもつカオリン(ECC社の市販品SPESWHITE)の水性懸濁液を同時に調製した。

【0215】これらの2種の懸濁液を20分間撹拌後に、タルク50乾燥重量%とカオリン50乾燥重量%を含む水性懸濁液が得られるように夫々770.5gと768gをビーカーに注いで混合した。

【0216】混合物を10分間撹拌後に、適当な回転体を用いて100rpmでDVII型ブルックフィールド粘度計により周囲温度でブルックフィールド粘度(To)を測定した。ブルックフィールド粘度測定値は2380mPa.sであった。

【0217】従って、本発明により得られる水性懸濁液は乾分濃度の高い(65.0%)取り扱い易いタルクとカオリンの混合懸濁液(50%/50%乾燥重量)である。

【0218】<u>試験98</u>:本試験は本発明の例であり、タルクの水性懸濁液とカオリンの水性懸濁液を平行して調製した後、混合してタルク25乾燥重量%とカオリン75乾燥重量%を含む懸濁液を得る。

【0219】このために、2リットル容ビーカーにPendraulik撹拌機を取り付けて水を入れ、乾分濃度64.9%の懸濁液を得るために必要な量のタルク(Finnminerals社の市販品Finntalc C10)を撹拌下に一度に導入することによりタルクの水性懸濁液を調製した。このビーカーに更に、懸濁液中に存在する合計乾量に対して乾燥酸コポリマー1.0重量%に相当する量の被験コポリマーを加えた。

【0220】本試験で使用したコポリマーは、ソーダで 100%まで中和後に、アクリル酸85重量%と、アクリルアミド5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート 10重量%から構成される比粘度4.38のポリマーで ある。

【0221】同一方法及び同一設備を使用して、乾分濃度65.1%と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して酸1.0乾燥重量%に等しい被験コポリマー濃度をもつカオリン(ECC社の市販品SPESWHITE)の水性懸濁液を同時に調製した。

【0222】これらの2種の懸濁液を20分間撹拌後に、タルク25乾燥重量%とカオリン75乾燥重量%を含む水性懸濁液が得られるように夫々385.2gと1152gをビーカーに注いで混合した。

【0223】混合物を10分間撹拌後に、適当な回転体を用いて100rpmでDVII型ブルックフィールド粘度計により周囲温度でブルックフィールド粘度(To)を測定した。ブルックフィールド粘度測定値は1860mPa.sであった。

【0224】従って、本発明により得られる水性懸濁液は乾分濃度の高い(65.0%)取り扱い易いタルクとカオリンの混合懸濁液(25%/75%乾燥重量)である。

【0225】試験99:本試験は本発明の例であり、タルクの水性懸濁液と炭酸カルシウムの水性懸濁液を平行して調製した後、混合してタルク75乾燥重量%と炭酸カルシウム25乾燥重量%を含む懸濁液を得る。

【0226】このために、2リットル容ビーカーにPendraulik撹拌機を取り付けて水を入れ、乾分濃度64.9%の懸濁液を得るために必要な量のタルク(Finnminerals社の市販品Finntalc C10)を撹拌下に一度に導入することによりタルクの水性懸濁液を調製した。このビーカーに更に、懸濁

液中に存在する合計乾量に対して乾燥酸コポリマー1. 0重量%に相当する量の被験コポリマーを加えた。

【0227】本試験で使用したコポリマーは、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸85重量%と、アクリルアミド5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.38のポリマーである。

【0228】同一方法及び同一設備を使用し、粒子の75%が直径1μm未満の粒度のノルウェー鉱床産大理石を出発材料とし、乾分濃度65%と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して酸1.0乾燥重量%に等しい被験コポリマー濃度をもつ炭酸カルシウムの水性懸濁液を同時に調製した。

【0229】これらの2種の懸濁液を20分間撹拌後に、タルク75乾燥重量%と炭酸カルシウム25乾燥重量%を含む水性懸濁液が得られるように夫々1155.5gと384.6gをビーカーに注いで混合した。

【0230】混合物を10分間撹拌後に、適当な回転体を用いて100rpmでDVII型ブルックフィールド、 粘度計により周囲温度でブルックフィールド粘度(To)を測定した。ブルックフィールド粘度測定値は150mPa.sであった。

【0231】従って、本発明により得られる水性懸濁液は乾分濃度の高い(65.0%)取り扱い易いタルクと炭酸カルシウムの混合懸濁液(75%/25%乾燥重量)であり、この懸濁液はただ1種の分散剤を使用して得られる。

【0232】<u>試験100</u>:本試験は本発明の例であり、 タルクの水性懸濁液と炭酸カルシウムの水性懸濁液を平 行して調製した後、混合してタルク50乾燥重量%と炭 酸カルシウム50乾燥重量%を含む懸濁液を得る。

【0233】このために、2リットル容ビーカーにPendraulik撹拌機を取り付けて水を入れ、乾分濃度64.9%の懸濁液を得るために必要な量のタルク(Finnminerals社の市販品FinntalcC10)と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して乾燥酸コポリマー1.0重量%に相当する量の被験コポリマーを撹拌下に一度に導入することによりタルクの水性懸濁液を調製した。

【0234】本試験で使用したコポリマーは、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸85重量%と、アクリルアミド5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.38のポリマーである。

【0235】同一方法及び同一設備を使用し、粒子の75%が直径1μm未満の粒度のノルウェー鉱床産大理石を出発材料とし、乾分濃度65%と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して酸1.0乾燥重量%に等しい被験コ

ポリマー濃度をもつ炭酸カルシウムの水性懸濁液を同時 に調製した。

【0236】これらの2種の懸濁液を20分間撹拌後に、タルク50乾燥重量%と炭酸カルシウム50乾燥重量%を含む水性懸濁液が得られるように夫々770.4gと769.2gをビーカーに注いで混合した。

【0237】混合物を10分間撹拌後に、適当な回転体を用いて100rpmでDVII型ブルックフィールド粘度計により周囲温度でブルックフィールド粘度(To)を測定した。ブルックフィールド粘度測定値は350mPa.sであった。

【0238】従って、本発明により得られる水性懸濁液は乾分濃度の高い(65.0%)取り扱い易いタルクと炭酸カルシウムの混合懸濁液(50%/50%乾燥重量)であり、この懸濁液はただ1種の分散剤を使用して得られる。

【0239】<u>試験101</u>:本試験は本発明の例であり、 タルクの水性懸濁液と炭酸カルシウムの水性懸濁液を平 行して調製した後、混合してタルク25乾燥重量%と炭 酸カルシウム75乾燥重量%を含む懸濁液を得る。

【0240】このために、2リットル容ビーカーにPendraulik撹拌機を取り付けて水を入れ、乾分濃度64.9%の懸濁液を得るために必要な量のタルク

(Finnminerals社の市販品Finntal c C10)と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して乾燥酸コポリマー1.0重量%に相当する量の被験コポリマーを撹拌下に一度に導入することにより、タルクの水性懸濁液を調製した。

【0241】本試験で使用したコポリマーは、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸85重量%と、アクリルアミド5重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.38のポリマーである。

【0242】同一方法及び同一設備を使用し、粒子の75%が直径1μm未満の粒度のノルウェー鉱床産大理石を出発材料とし、乾分濃度65%と、懸濁液中に存在する合計乾量に対して1乾燥重量%に等しい被験コポリマー濃度をもつ炭酸カルシウムの水性懸濁液を同時に調製した。

【0243】これらの2種の懸濁液を20分間撹拌後に、タルク25乾燥重量%と炭酸カルシウム75乾燥重量%を含む水性懸濁液が得られるように夫々385.2 gと1153.8gをビーカーに注いで混合した。

【0244】混合物を10分間撹拌後に、適当な回転体を用いて100rpmでDVI1型ブルックフィールド粘度計により周囲温度でブルックフィールド粘度(To)を測定した。ブルックフィールド粘度測定値は220mPa.sであった。

【0245】従って、本発明により得られる水性懸濁液

は乾分濃度の高い(65.0%)取り扱い易いタルクと 炭酸カルシウムの混合懸濁液(25%/75%乾燥重 量)であり、この懸濁液はただ1種の分散剤を使用して 得られる。

【0246】<u>試験102</u>:本試験は本発明の例であり、 炭酸カルシウム50乾燥重量%とタルク50乾燥重量% を含む混合水性懸濁液を直接調製する。

【0247】このために、粒子の60%が直径2μm未満の粒度のノルウェー鉱床産大理石とタルク(Finnminerals社の市販品Finntalc C10)を出発材料とし、2リットル容ビーカーにPendraulik撹拌機を取り付けて水を入れ、乾分濃度65%の懸濁液を得るために必要な等量の前記大理石及びタルクを撹拌下に一度に導入することにより、炭酸カルシウムとタルクの混合水性懸濁液を調製した。このビーカーに更に、懸濁液中に存在する合計乾量に対して乾燥酸コポリマー2.0重量%に相当する量の被験コポリマーを加えた。

【0248】本試験で使用したコポリマーは、ソーダで100%まで中和後に、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.35のポリマーである。

【0249】混合物を20分間撹拌後に、適当な回転体を用いて100rpmでDVII型ブルックフィールド粘度計により周囲温度でブルックフィールド粘度 (To)を測定した。ブルックフィールド粘度測定値は350mPa.sであった。

【0250】従って、本発明により得られる水性懸濁液は乾分濃度の高い(65%)取り扱い易い炭酸カルシウムとタルクの混合懸濁液(50%/50%乾燥重量)である。

【0251】<u>実施例9</u>

本実施例は、微粒懸濁液に細分化するために粉砕する粗粒炭酸カルシウムの懸濁液の調製における、モノマーの少なくとも1種を界面活性構造にしたコポリマーの使用に関する。このために、種々の被験粉砕助剤を利用することにより、OMYA S.A.社から商品名BL200で市販されている天然炭酸カルシウムから粗粒炭酸カルシウム懸濁液を調製した。

【0252】<u>試験103</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸95重量%

と、疎水基R'が炭素原子数32の分枝鎖アルキル基であり、m及びpが0であり、q=1であり、n=25である一般式(I)のメタクリレート5重量%から構成される比粘度0.67のポリマーを使用した。

【0253】<u>試験104</u>:本試験は本発明の例であり、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸90重量%と、エチレンオキシド25モルでエトキシル化したトリスチリルフェノールメタクリレート10重量%から構成される比粘度4.6のポリマーを使用した。

【0254】各試験とも、粒子の19%が直径2μm未満となるような粒度をもつOrgon鉱床(フランス)産炭酸カルシウムの水性懸濁液を調製した。

【0255】水性懸濁液は合計重量に対して乾分濃度76重量%とした。

【0256】粉砕しようとする炭酸カルシウムの乾燥重量に対する乾燥重量%として下表に示す量に従って粉砕助剤をこの懸濁液に導入した。

【0257】固定シリンダーと回転インペラーを備える Dyno-Mill型粉砕機に懸濁液を流し、粉砕機の 粉砕媒体は直径0.6mm~1.0mmのコランダムボールから構成した。

【0258】粉砕媒体の総占有容積は1150cm³、 重量は2900gとした。

【0259】粉砕室は容積1400cm³とした。

【0260】粉砕機の周速度は10m/秒とした。

【0261】炭酸カルシウム懸濁液を18リットル/時 の流速で循環させた。

【0262】Dyno-Mill粉砕機の出口に200 μmメッシュのセパレーターを配置し、粉砕後の懸濁液 と粉砕体を分離できるようにした。

【0263】各粉砕試験時の温度は約60℃に維持した。

【0264】粉砕終了時(T0)に細分化顔料懸濁液のサンプルをフラスコに回収し、適当な回転体を使用して回転速度10rpm及び100rpmでRVT型ブルックフィールド粘度計により温度20℃で粘度を測定した。

【0265】粒度はMicromeritics社のSedigraph 5100により測定した。

【0266】全実験結果を下表7にまとめる。

[0267]

【表8】

表 7

_		使用した枠砕助剤		1P4-tries	ブルックフィールド粘度(mPa.s)	
	試験番号	比粘度	消費率 % sec/sec	粒度 %~1μm	10rpm	ルド粘度(nPa.s) 100rpm
本発明	103	0.67	1.27	31	8100	1250
本発明	104	4.6	1.1	45	8500	2040

【0269】実施例10

本実施例は、微粒懸濁液に細分化するための粗粒雲母(粒子の18%が直径1μm未満の粒度のJungbunzlauer GmbH社の市販品ASCOAT 30)の水性懸濁液の調製における、モノマーの少なくとも1種を界面活性構造にしたコポリマーの使用に関する。

【0270】<u>試験105</u>: 本試験は本発明の例であり、 懸濁液の乾分を65%とした以外は実施例9と同一設備 及び同一手順を使用し、ソーダで100%まで中和し、アクリル酸95重量%と、疎水基R が炭素原子数32の分枝鎖アルキル基であり、m及びpが0であり、q=1であり、n=25である一般式(I)のメタクリレート5重量%から構成される比粘度1. 85のポリマーを使用した。

【0271】得られた結果を下表8に示す。

[0272]

【表9】

表 8

			使用した	构杂助剂	n brite	ブルックフィールド粘度(Pa.s) 10rpm 100rpm	
		試験番号	比粘度	消費率 % sec/sec	粒度 % < 1μm		
•	本発明	105	1.85	0.70	36.1	25000	4100

【0273】表8から明らかなように、乾分濃度の高い 雲母の細分化水性懸濁液が得られ、従来技術の添加剤を 使用してもこのような懸濁液を得ることはできなかった。

フロントページの続き

(72)発明者 ジヤツク・モンゴワンフランス国、69550・カンシウ、アンシュエル(番地なし)

(72)発明者 ジヤン-マルク・スユオ フランス国、69480・リユスネ、ル・ペロ (番地なし)